

ผลของสาร Extenders และสาร Cryoprotectants ที่มีผลต่ออัตราการปreserved ของ
น้ำเชื้อปลาสายโดยวิธีการแช่แข็ง

Effect of extenders and cryoprotectants on the fertilization rate of frozen
Pangasius hypophthalmus sperm

สมร พรชื่นชูวงศ์¹ สุพรรณ ขันน้ำเที่ยง² สุรชัย ภาสดา² สุคนธา เลขะพันธ์รัตน์³ นิศารัตน์ บุณนาครักษ์¹
นฤพล สุขุมมาสวิน⁴

¹สาขาวิชาเทคโนโลยีการผลิตสัตว์ มหาวิทยาลัยเทคโนโลยีสุรนารี อ.เมือง จ.นครราชสีมา 30000

² ศูนย์วิจัยและพัฒนาประมงน้ำจืดสุรินทร์ อำเภอเมือง จังหวัดสุรินทร์ 32000

³ สถาบันเทคโนโลยีแห่งเอเชีย (AIT) อำเภอคลองหลวง จังหวัดปทุมธานี 12120

⁴ สำนักประมงน้ำจืด กรมประมง กระทรวงเกษตรและสหกรณ์ 10900

บทคัดย่อ

จากการศึกษาการเก็บรักษาน้ำเชื้อปลาสายโดยวิธีการแช่แข็ง โดยใช้สาร cryoprotectant 4 ชนิด สาร extender 3 ชนิด และอัตราการลดอุณหภูมิที่ $10^{\circ}\text{C}/\text{min}$ โดยใช้ Freezer control เป็นตัวควบคุมการลดอุณหภูมิ ในระหว่างกระบวนการแช่แข็ง นำน้ำเชื้อปลาเก็บรักษาในไนโตรเจนเหลว จากนั้นนำมาละลายที่อุณหภูมิห้อง เพื่อดูอัตราการปreserved พบว่าอัตราการปreserved สูงสุด 41% เมื่อใช้ DMSO (12%) + 0.9% NaCl และสาร extender ทั้ง 3 ชนิดนั้น ไม่มีผลต่ออัตราการปreserved เมื่อนำเทคนิคการเก็บรักษาน้ำเชื้อปลาสาย มาประยุกต์ใช้ เก็บรักษาในน้ำเชื้อปลาเทโพ และปลาบึง ในปลาเทโพ ให้ผลการศึกษาเข่นเดียวกับปลาสาย แต่สำหรับปลาบึงนั้น พบว่าเมื่อใช้ 10% DMA+C-F HBSS ให้อัตราการปreserved สูงทั้งในปี 2548 และปี 2549 นอกจากนี้การใช้ modified extender และ 0.9%NaCl เป็นสาร extender ไม่มีผลต่ออัตราการปreserved ของน้ำเชื้อปลาสาย

Abstract

This study examined the cryopreservation of *Pangasius hypophthalmus* sperm. Four cryoprotectants, three extenders at $10^{\circ}\text{C min}^{-1}$ freezing rate were investigated. Sperm were frozen using controlled rate freezer and stored in a liquid nitrogen container and then air thawed at room temperature. Fertilization rate was assessed. The highest fertilization rate 41% was achieved with the combination of 10%DMSO and 0.9%NaCl. In addition, the three extenders used did not affect the fertilization rates. Cryopreservation of *P. hypophthalmus* sperm was applied to cryopreserve *P. larnaudii* and *P. gigas* sperm. Similar to *P. hypophthalmus*, consistent high fertilization rates was achieved with 10%DMSO and 0.9%NaCl. However, in *P. gigas* found that higher fertilization rates resulting from 10%DMA and C-F HBSS. Additionally, this study found that modified extender and 0.9%NaCl as extender did not affect the fertilization rates of frozen *P. hypophthalmus* sperm.

คำนำ

ศึกษาการแช่แข็ง มีความสำคัญและประโยชน์สำหรับการเก็บรักษาเซลล์สืบพันธุ์ เพื่อประโยชน์สำหรับการใช้ในอนาคต ใน การเก็บรักษาน้ำเชื้อปลาแบบแช่แข็ง พบร่วมกับการศึกษามากกว่า 30 ชนิด ทั้งในปลาจีดและน้ำเค็ม (Rana, 1995) แต่ส่วนใหญ่แล้วเป็นการศึกษาในปลาที่มีความสำคัญทางเศรษฐกิจ สำหรับปลาน้ำจืดนั้นยังไม่ประสบผลสำเร็จเท่าที่ควร องค์ประกอบสำคัญสำหรับการเก็บรักษาน้ำเชื้อปลาแบบแช่แข็งนั้นประกอบด้วย สาร extender สาร cryoprotectant, freezing and thawing rates และยังขึ้นกับภาวะบรรจุน้ำเชื้อ และขนาดของภาชนะ เป็นต้น สำหรับสาร extender เป็นองค์ประกอบที่สำคัญตัวหนึ่ง ซึ่งใช้สำหรับเจือจางน้ำเชื้อปลา อีกทั้งป้องกันไม่ให้อสูจิเคลื่อนที่ หรือลดการใช้พลังงานของตัวอสูจิ และมีชีวิตอยู่ รอบตลอดเวลาที่เก็บรักษา ดังนั้นการเลือกชนิดสาร extender นั้นควรจะมีค่าอสมोลาลิตี้ (osmolality) ใกล้เคียงกับของเหลวในน้ำเชื้อปลา (seminal fluid) ปลาแต่ละกลุ่มมีค่าอสมोลาลิตี้แตกต่างกัน เช่น 280 - 300 mOsm Kg⁻¹ สำหรับกลุ่มปลาน้ำจีด และ 200 - 300 mOsm Kg⁻¹ สำหรับปลาน้ำเค็ม (Wayman and Tiersch, 2000) สำหรับปลาในกลุ่ม *Pangasius*, Mongkonpunya et al. (1992) ใช้ "S16" เป็นสาร extender ร่วมกับ 8%DMSO เก็บรักษาน้ำเชื้อปลาบีก ซึ่งพบอัตราการปฏิสนธิ 53-57% (76-80% ของน้ำเชื้อสด) และ 3 ปีต่อมา Mongkonpunya และคณะ พบร่วมกับอัตราการปฏิสนธิ ของน้ำเชื้อปลาบีกไม่มีความแตกต่างทางสถิติ ($P>0.05$) เมื่อใช้ BCB และ C-F HBSS เป็นสาร extender นอกจากนี้ Hambananda and Mongkonpunya (1996a) พบร่วมกับ 8%DMSO เก็บรักษาน้ำเชื้อปลาบีก ซึ่งพบอัตราการปฏิสนธิ ของน้ำเชื้อปลาสายไม่มีความแตกต่างทางสถิติ ($P>0.05$) เมื่อใช้ C-F HBSS และ 0.85% NaCl เป็นสาร extender และ Withler (1982) ใช้ 10% DMSO ร่วมกับ 189M และ 251 เป็นสาร extender เก็บรักษาน้ำเชื้อปลาสาย ซึ่งพบอัตราการปฏิสนธิแค่ 1% เท่านั้น แต่อย่างไรก็ตามยังไม่มีวิธีการที่เหมาะสมสำหรับการเก็บรักษาน้ำเชื้อปลาโดยวิธีการแช่แข็งในสกุล *Pangasius* นอกจากนี้ผลวิจัยที่เป็นวงการที่มีการตีพิมพ์ ด้วยเหตุนี้ การเก็บรักษาน้ำเชื้อปลาในสกุล *Pangasius* โดยวิธีการแช่แข็ง โดยใช้ปลาสายเป็นตัวอย่างในการศึกษา ทั้งนี้เนื่องจากเป็นปลาที่สามารถหาได้ง่ายเมื่อเทียบกับ *Pangasius* ชนิดอื่นๆ และวิธีการเก็บรักษาน้ำเชื้อปลาที่ได้นี้ จะนำไปประยุกต์ใช้กับปลาชนิดอื่นๆ ในสกุล *Pangasius* ต่อไป .

วิธีการศึกษา

การศึกษาผลของสาร extender ต่อการเก็บรักษาน้ำเชื้อปลาสาย (*Pangasius hypophthalmus*) โดยวิธีการแช่แข็ง มีระเบียบการดำเนินการวิจัยทั้งในภาคสนามและในห้องปฏิบัติการดังนี้

ภาคสนาม

การเตรียมพ่อแม่พันธุ์

นำพ่อแม่พันธุ์ปลาสายน้ำหนักเฉลี่ย 3 กิโลกรัม/ตัว เลี้ยงในบ่อคิน เมื่อถึงฤดูสืบพันธุ์ คัดพ่อแม่พันธุ์ ปลาสายที่สมบูรณ์พันธุ์ จากบ่อคินมาพักไว้ในกระชังขนาด 2x8 ตารางเมตร โดยแยกเป็นกระชังเพคผู้และ

เพศเมีย เพื่อสอดคลายในการฉีดฮอร์โมน ก่อนฉีดฮอร์โมน ต้องคงอาหารอย่างน้อย 6-12 ชั่วโมง โดยใช้ฮอร์โมน สังเคราะห์ (LHRHa, Suprefact) ร่วมกับยาเสริมฤทธิ์ Domperidone (Motilium) ซึ่งมีวิธีการฉีดดังนี้

1) ปลาสายเพศผู้ ใช้ Suprefact 20 ug/Kg ร่วมกับ Motilium 5 mg/Kg หลังจากนั้น 6-8 ชั่วโมง ทำการรีดน้ำเชื้อโดยใช้หลอดฉีดยา (ขนาด 5 ml) ดูดน้ำเชื้อ เพื่อป้องกันการปนเปื้อนจากน้ำ เลือด และปัสสาวะ

2) ปลาสายเพศเมีย ในปลาเพศเมียนั้นจะทำการฉีดฮอร์โมน 2 เข็ม ซึ่งเข็มแรกฉีดเพื่อกระตุนการพัฒนาของไข่ โดยใช้ Suprefact 10 ug/Kg ร่วมกับ Motilium 5 mg/Kg หลังจากนั้น 10 ชั่วโมง จึงฉีดเข็มที่ 2 เพื่อกระตุนการตกไข่ โดยใช้ Suprefact 30 ug/Kg ร่วมกับ Motilium 5 mg/Kg จากนั้น 6-8 ช.m. ทำการรีดไข่ เพื่อนำไปทดสอบการปฏิสนธิ

ในห้องปฏิบัติการ

นำน้ำเชื้อที่ได้จากการศึกษา มาตรวจคุณภาพน้ำเชื้อ โดยในการศึกษาการเก็บรักษา น้ำเชื้อ อสุจิต้องมีเปอร์เซ็นต์การเคลื่อนที่ไม่น้อยกว่า 75% การศึกษาเปอร์เซ็นต์การเคลื่อนที่ของอสุจิ ดัดแปลง จาก Guest (1973) จากนั้นนำ น้ำเชื้อที่ตรวจสอบแล้ว เช็คเปอร์เซ็นต์การเคลื่อนที่ มาศึกษาการเก็บรักษา น้ำเชื้อโดย วิธีการแข็ง ขั้นตอนและระบบวิธีการวิจัยตามวิธีของ Kwantong (2003)

การทดลองที่ 1. ศึกษาระดับความเข้มข้นของสาร Cryoprotectants และสาร Extenders ที่มีผลต่อการเก็บรักษา น้ำเชื้อปลาสายโดยวิธีการแข็ง

มีขั้นตอนการศึกษาดังนี้

นำน้ำเชื้อสัดที่มีเปอร์เซ็นต์การเคลื่อนที่ ไม่น้อยกว่า 75% มาเจือจากตัวยสาร extender 3 ชนิด Hanks' Balanced Salt Solution (HBSS), Calcium Free Hanks' Balanced Salt Solution (C-F HBSS) และ 0.9% sodium chloride (NaCl) ส่วนประกอบสาร extender แต่ละชนิดดังแสดงในตารางที่ 1 อัตราส่วนเจือ จางน้ำเชื้อสัดต่อสาร extender เท่ากับ 1:3 หลังจากนั้นเติมสาร cryoprotectant แต่ละชนิด ที่ระดับความเข้มข้นต่างๆ ดังนี้ 8, 10 และ 12% สำหรับ dimethyl sulfoxide (DMSO), dimethyl acetamide (DMA) และ Ethylene glycol (EG) และความเข้มข้น 5, 8 และ 10% สำหรับ methanol (MeOH) โดยเติมในอัตราส่วน 1:1 (diluted milt: cryodiluent) ใช้ไมโครปีเพตดูดส่วนผสม ปริมาตร 240 μl ใส่หลอด French straw ขนาด 250 μl แล้วปิดหลอดโดยใช้ Heated haemostat จากนั้น นำ Straws load ลงใน Cryochamber การควบคุมการลดอุณหภูมิในระหว่างการแข็ง ใช้ Freezer control (CL 3300) และ Cryogenesis version 4 for windows (Cryologic, Pty Ltd., Australia, 1999) โดยลดอุณหภูมิที่ 10 °C/min เมื่อถึงอุณหภูมิเป้าหมาย (-80 °C) นำ Straws เก็บรักษาในถังในตู้เย็นเหลว เพื่อนำไปทดสอบหาเปอร์เซ็นต์การปฏิสนธิต่อไป

การวิเคราะห์ผลทางสถิติ

ใช้แผนการทดลองแบบ 3X3X1 Factorial design in RCD (Randomized completely design) เปรียบเทียบสาร extender 3 ชนิด (HBSS, C-F HBSS และ 0.9% NaCl) ระดับความเข้มข้นของสาร cryoprotectant (8, 10, 12% สำหรับสาร DMA, DMSO, EG และ 5, 8, 10% สำหรับสาร MeOH) และอัตรา

การลดอุณหภูมิที่ $10^{\circ}\text{C}/\text{min}$ วิเคราะห์ความแปรปรวนโดยใช้ ANOVA และเปรียบเทียบความแตกต่างระหว่างค่าเฉลี่ยของทรีทเม้นต์โดยวิธี Turkey' test ที่ระดับนัยสำคัญที่ 0.05 โดยใช้โปรแกรม SPSS Version 10.1 for Windows (Kinnear and Gray, 2000)

การศึกษาเบอร์เช็นต์การปฏิสนธิ มีขั้นตอนการทดลองดังนี้

1. รีดไข่ปลาสายหลังจากการฉีดฮอร์โมนเข็มที่สองมาแล้ว 6-8 ช.ม. ซึ่งไข่ปลาที่ดีมีลักษณะสีเหลืองนวลและโปร่งแสง ขนาดเส้นผ่านศูนย์กลางประมาณ $1-1.2 \text{ mm}$ ใช้ไมโครปิเพตดูดไข่ 100 μl (ประมาณ 200 พอง) ใส่จานแก้ว (Glass petri dish)

2. ดูดน้ำเข้าสุด 30 μl (ตัวควบคุม) และน้ำเข้าแข็ง 240 μl ลงในแผ่นกับไน โดยทำการทดลอง 3 ชั้น ต่อทรีทเม้นต์

3. ให้ไข่ไก่คนไข้และน้ำเข้าแข็งให้เข้ากัน หลังจากนั้นค่อยๆ เติมน้ำสำหรับการเพาะพัฒนาไปทีละ 3 นาที แล้วล้างน้ำเข้าส่วนเกินและเมื่อกออกอก นำจานแก้วใส่ลงในกระชังเพาะพัฒนาด $15 \times 20 \text{ cm}$ ที่มีการให้อากาศ ในน้ำตลอดเวลา หลังจากนั้น 7 ชั่วโมง ทำการตรวจนับเบอร์เช็นต์การปฏิสนธิ ที่ระยะ gastrula stage

การทดลองที่ 2. ศึกษาการเก็บรักษาไข่ปลาเทโพและปลาบีกโดยประยุกต์ใช้เทคนิคการเก็บรักษาไข่ปลาสาย

การทดลองนี้ประยุกต์ใช้วิธีการศึกษา การเก็บรักษาไข่ปลาสาย โดยการคัดเลือกจากทรีทเม้นต์ที่ให้เบอร์เช็นต์การปฏิสนธิสูงสุด ในแต่ละชนิดของสาร cryoprotectant ที่ทำการศึกษา คือ 12%DMSO+0.9%NaCl, 10%DMA+C-F HBSS และ 5%MeOH+0.9%NaCl ดังรายละเอียดและวิธีการศึกษาดังนี้

การเตรียมพ่อแม่พันธุ์ปลาเทโพและปลาบีก

คัดเลือกพ่อแม่พันธุ์ปลาเทโพที่มีความสมบูรณ์พันธุ์ น้ำหนักเฉลี่ย 2.2 กิโลกรัม/ตัว จากบ่อเดินมาพักในโรงเพาะพัฒนาของศูนย์วิจัยและพัฒนาประมงน้ำจืดสุรินทร์ โดยแยกเพศผู้และเพศเมีย ฮอร์โมนสำหรับฉีดปลาเทโพ ใช้ชนิดเดียวกับปลาสาย ซึ่งมีอัตราการฉีดดังนี้ ปลาเทโพเพศผู้ ใช้ Suprefact 10 $\mu\text{g}/\text{Kg}$ ร่วมกับ Motilium 5 mg/Kg หลังจากนั้น 6-8 ช.ม. ทำการรีดไข่ สำหรับปลาเทโพเพศเมีย ทำการฉีดฮอร์โมน 2 เข็ม เข็มแรกใช้ Suprefact 5 $\mu\text{g}/\text{Kg}$ ร่วมกับ Motilium 5 mg/Kg หลังจาก 10 ชั่วโมง จึงฉีดเข็มที่ 2 โดยใช้ Suprefact 20 $\mu\text{g}/\text{Kg}$ ร่วมกับ Motilium 5 mg/Kg หลังจาก 6-8 ช.ม. ทำการรีดไข่ สำหรับน้ำเข้าปลาบีกและไข่ปลาบีก ที่ใช้ในการศึกษาในครั้งนี้ ได้รับความอนุเคราะห์ จากสถาบันวิจัยการเพาะเลี้ยงสัตว์น้ำจืด อำเภอบางใหญ่ จังหวัดพระนครศรีอยุธยา

วิธีการเก็บรักษาไข่ปลาเทโพและปลาบีก

ในการศึกษาการเก็บรักษาไข่ปลาเทโพและปลาบีก ใช้ระเบียบวิธีการศึกษาและหลักการเก็บรักษา ไข่โดยวิธีการแข็งแข็งเดียวกับปลาสาย โดยคัดเลือกทรีทเม้นต์ที่ให้ผลการปฏิสนธิสูงสุด ในแต่ละชนิดของสาร cryoprotectant ที่ทำการศึกษาในปลาสาย ดังนี้ 12%DMSO+0.9%NaCl, 10%DMA+C-F HBSS และ 5%MeOH+0.9%NaCl จากนั้นนำน้ำเข้าแข็ง และน้ำเข้าสุด ผสมกับไน เพื่อหาอัตราการปฏิสนธิ

การวิเคราะห์ผลทางสถิติ

ใช้แผนกรากดลองแบบ RCD เปรียบเทียบอัตราการปฏิสนธิทั้ง 4 ทรีทเม้นต์ โดยใช้ ANOVA และเปรียบเทียบความแตกต่างระหว่างค่าเฉลี่ยของทรีทเม้นต์โดยวิธี LSD test ที่ระดับนัยสำคัญที่ 0.05 โดยใช้โปรแกรม SPSS Version 10.1 for Windows

การทดลองที่ 3. ศึกษาผลของสาร Extenders (0.9% NaCl และ modified extender) ที่มีต่อการเก็บรักษาน้ำเชื้อปลาสาย狄โดยวิธีการแข็งแข็ง

วัสดุและอุปกรณ์

นำน้ำเชื้อสตดที่มีอัตราการเคลื่อนที่ไม่น้อยกว่า 75% มาเจือจากด้วยสาร extender ทั้ง 2 ชนิด (0.9% NaCl และ modified extender) สาร modified extender ที่นำมาศึกษาในครั้งนี้จะมีค่าอsmolaลิตี อยู่ระหว่าง 272- 274 mOsm·Kg⁻¹ ซึ่งมีค่าใกล้เคียงกับของเหลวในน้ำเชื้อปลาสาย狄 (seminal fluid) ซึ่งมีค่าอยู่ระหว่าง 272 – 278 mOsm·Kg⁻¹ สำหรับส่วนประกอบของสาร modified extender นั้นแสดงในตารางที่ 1 อัตราส่วนการเจือจากน้ำเชื้อสตดต่อสาร extender แต่ละชนิดเท่ากับ 1:3 จากนั้นเติมสาร cryoprotectants แต่ละชนิดดังนี้ (10%DMA, 10%DMSO และ 5%MeOH) สำหรับหลักการ การเก็บรักษาน้ำเชื้อปลาสาย狄 และขั้นตอนการวิจัยใช้หลักการเดียวกับการทดลองที่ 1 ส่วนการวิเคราะห์ผลทางสถิติ ใช้ ANOVA และเปรียบเทียบความแตกต่างระหว่างค่าเฉลี่ยของทรีทเม้นต์โดยวิธี Duncan test ที่ระดับนัยสำคัญที่ 0.05

ตารางที่ 1. ส่วนประกอบทางเคมี (g/L) และค่าอsmolaลิตีของสาร extender ที่ใช้เจือจากน้ำเชื้อปลาสาย狄

ส่วนประกอบสารเคมี (g)	ชนิดสาร extender			
	HBSS	C-F HBSS	0.9% NaCl	Modified Extender
CaCl ₂ .2H ₂ O	0.16	-	-	0.092
NaCl	8	8.89	9	6.836
KCl	0.4	0.44	-	1.54
MgSO ₄ .7H ₂ O	0.2	0.22	-	0.0276
Na ₂ HPO ₄ .7H ₂ O	0.12	0.13	-	-
KH ₂ PO ₄	0.06	0.07	-	-
NaHCO ₃	0.35	0.39	-	0.04
Glucose	1.00	1.11	-	-
น้ำกลั่น	1000	1000	1000	1000
Mosmol.Kg ⁻¹	286	320	292	274
Reference	Mongkonpunya et al., 1995		Ponchunchoovong, 2006	

ผลการศึกษา

1. ผลของระดับความเข้มข้นของสาร cryoprotectants และสาร extenders ที่มีผลต่อการเก็บรักษาน้ำเชื้อปลาสายโดยวิธีการแช่แข็ง

จากการทดลองการเก็บรักษาน้ำเชื้อปลาสายโดยวิธีการแช่แข็ง โดยใช้ DMSO เป็นสาร cryoprotectant ที่ระดับความเข้มข้นต่างๆ ร่วมกับสาร extender 3 ชนิด โดยอัตราการลดอุณหภูมิ $10^{\circ}\text{C}/\text{min}$ พบร้าเมื่อใช้ $12\% \text{DMSO} + 0.9\% \text{NaCl}$ มีเปอร์เซ็นต์การปreserved สูงสุดเท่ากับ $40.77 \pm 1.65\%$ (81% ของน้ำเชื้อสด) ซึ่งไม่แตกต่างกับน้ำเชื้อสด ($p > 0.05$) (ตารางที่ 2)

เมื่อใช้ DMA เป็นสาร cryoprotectant ร่วมกับสาร extender ทั้ง 3 ชนิดนั้น พบร้าเมื่อใช้ $10\% \text{DMA} + \text{C-F HBSS}$ มีเปอร์เซ็นต์การปreserved สูงสุดเท่ากับ $29.66 \pm 0.55\%$ (51% ของน้ำเชื้อสด) ซึ่งในแต่ละความเข้มข้นของสาร cryoprotectant และสาร extender ทั้ง 3 ชนิดนั้นมีเปอร์เซ็นต์การปreserved ไม่แตกต่างกันทางสถิติ ($p > 0.05$) แต่มีเปอร์เซ็นต์การปreserved ต่ำและแตกต่างกับน้ำเชื้อสด ($p < 0.05$) (ตารางที่ 2)

จากการทดลองโดยใช้ MeOH เป็นสาร cryoprotectant ที่ระดับความเข้มข้นต่างๆ ร่วมกับสาร extender ทั้ง 3 ชนิดนั้น พบร้าเมื่อใช้ $5\% \text{MeOH} + 0.9\% \text{NaCl}$ มีเปอร์เซ็นต์การปreserved สูงสุดเท่ากับ $17.49 \pm 0.65\%$ (38% ของน้ำเชื้อสด) ในแต่ละความเข้มข้นของสาร cryoprotectant และสาร extender ทั้ง 3 ชนิดนั้น มีเปอร์เซ็นต์การปreserved ไม่แตกต่าง แต่มีเปอร์เซ็นต์ต่ำและแตกต่าง กับน้ำเชื้อสด ($p < 0.05$) สำหรับการใช้ EG เป็นสาร cryoprotectant ร่วมกับสาร extender ทั้ง 3 ชนิดนั้น พบร้าเมื่อใช้ $10\% \text{EG} + \text{C-F HBSS}$ มีเปอร์เซ็นต์การปreserved สูงสุดเท่ากับ $8.15 \pm 1.27\%$ (12% ของน้ำเชื้อสด) แต่มีเปอร์เซ็นต์ต่ำและแตกต่าง กับน้ำเชื้อสด ($p < 0.05$)

2. ผลการเก็บรักษาน้ำเชื้อปลาเทโพและปลาบีกโดยประยุกต์ใช้เทคนิคการเก็บรักษาน้ำเชื้อปลาสาย

จากการประยุกต์ใช้เทคนิคและวิธีการศึกษาการเก็บรักษาน้ำเชื้อปลาสาย มาศึกษาการเก็บรักษา น้ำเชื้อปลาเทโพและปลาบีกนั้น พบร้าในปลาเทโพเมื่อใช้ $10\% \text{DMSO} + 0.9\% \text{NaCl}$ มีเปอร์เซ็นต์การปreserved สูงสุดเท่ากับ $48.03 \pm 1.30\%$ (70% ของน้ำเชื้อสด) และอัตราการปreserved ต่ำสุด $7.92 \pm 3.33\%$ (12% ของน้ำเชื้อสด) เมื่อใช้ $5\% \text{MeOH} + 0.9\% \text{NaCl}$ อย่างไรก็ตามอัตราการปreserved ของน้ำเชื้อปลาแช่แข็งต่ำและแตกต่าง กับน้ำเชื้อสด ($p < 0.05$) (ตารางที่ 3)

สำหรับในปลาบีกนั้น พบร้าเมื่อใช้ $10\% \text{DMA} + \text{C-F HBSS}$ ให้อัตราการปreserved ทั้งในปี 2548 และปี 2549 โดยมีเปอร์เซ็นต์การปreserved เท่ากับ $57.60 \pm 1.91\%$ และ $63.60 \pm 1.57\%$ (74 และ 82% ของน้ำเชื้อสด) ตามลำดับ อย่างไรก็ตามอัตราการปreserved ของน้ำเชื้อปลาแช่แข็งต่ำและแตกต่างอย่างมีนัยสำคัญทางสถิติ กับน้ำเชื้อสด ($p < 0.05$) (ตารางที่ 4)

ตารางที่ 2 ค่าเฉลี่ย (Mean \pm SE) เปอร์เซ็นต์การปฏิสนธิของน้ำเชื้อปลาสวาย (*P. hypophthalmus*) ในสาร extender 3 ชนิด (HBSS, C-F HBSS และ 0.9%NaCl) ร่วมกับ สาร cryoprotectant 4 ชนิด (DMSO, DMA, MeOH และ EG) ที่ระดับความเข้มข้นต่างๆ โดยใช้อัตราการลดอุณหภูมิที่ 10 °C/min ตัวเลขในวงเล็บคือเปอร์เซ็นต์ของตัวควบคุม (น้ำเชื้อสด)

สาร Extender	ความเข้มข้นของสาร Cryoprotectant (%)	Fertilization (%)			
		DMSO	DMA	EG	MeOH
HBSS	5				4.68 \pm 1.29 ^b (10.10)
	8	26.02 \pm 3.83 ^b (51.44)	19.71 \pm 1.81 ^b (33.85)	6.11 \pm 2.92 ^b (9.17)	7.04 \pm 8.77 ^b (15.20)
	10	28.49 \pm 0.74 ^b (56.33)	14.34 \pm 1.91 ^b (24.63)	3.47 \pm 0.76 ^b (5.21)	11.13 \pm 3.41 ^b (24.03)
	12	18.34 \pm 0.71 ^b (36.26)	17.24 \pm 1.20 ^b (29.61)	3.85 \pm 2.62 ^b (5.78)	
C-F HBSS	5				6.33 \pm 4.78 ^b (13.67)
	8	33.13 \pm 6.67 ^b (65.50)	9.66 \pm 0.43 ^b (16.59)	4.06 \pm 3.78 ^b (6.10)	6.16 \pm 1.18 ^b (13.30)
	10	27.10 \pm 1.02 ^b (53.58)	29.66 \pm 0.55 ^b (50.94)	8.15 \pm 1.27 ^b (12.24)	8.72 \pm 8.01 ^b (18.83)
	12	39.14 \pm 3.76 ^a (77.38)	12.99 \pm 0.65 ^b (22.31)	4.66 \pm 1.80 ^b (7.00)	
0.9% NaCl	5				17.49 \pm 0.65 ^b (37.76)
	8	29.14 \pm 1.04 ^b (57.61)	12.62 \pm 0.49 ^b (21.68)	5.21 \pm 2.58 ^b (7.82)	7.32 \pm 1.86 ^b (15.80)
	10	37.94 \pm 2.05 ^a (75.01)	10.63 \pm 2.48 ^b (18.26)	3.47 \pm 1.50 ^b (5.21)	4.75 \pm 3.08 ^b (10.25)
	12	40.77 \pm 1.65 ^a (80.60)	21.87 \pm 13.86 ^b (37.56)	7.87 \pm 1.96 ^b (11.82)	
Control		50.58 \pm 3.75 ^a	58.22 \pm 2.15 ^a	66.61 \pm 2.26 ^a	46.32 \pm 1.18 ^a

หมายเหตุ: ตัวอักษรที่แตกต่างกันในแต่ละคอลัมน์แสดงความแตกต่างอย่างมีนัยสำคัญทางสถิติ ($P<0.05$)

ตารางที่ 3. ค่าเฉลี่ย (Mean \pm SE) เปอร์เซ็นต์การปฏิสนธิของน้ำเชื้อปลาเทโพ (*P. larnaudii*) โดยใช้สาร cryoprotectant 3 ชนิด (DMSO, DMA และ MeOH) ร่วมกับสาร extender 2 ชนิด (0.9%NaCl และ C-F HBSS) โดยใช้อัตราการลดอุณหภูมิที่ 10 °C/min ตัวเลขในวงเล็บคือเปอร์เซ็นต์ของตัวควบคุม (น้ำเชื้อสด)

Treatment	Cryoprotectant + Extender	Fertilization (%)
1	10% DMSO + 0.9% NaCl	48.03 \pm 1.30 ^b (69.96)
2	10% DMA + C-F HBSS	28.70 \pm 1.48 ^c (41.80)
3	5% MeOH + 0.9% NaCl	7.92 \pm 3.33 ^d (11.54)
4	Control	68.65 \pm 0.70 ^a

หมายเหตุ: ตัวอักษรที่ต่างกันแสดงความแตกต่างอย่างมีนัยสำคัญทางสถิติ ($P<0.05$)

ตารางที่ 4. ค่าเฉลี่ย (Mean \pm SE) เปอร์เซ็นต์การปฏิสนธิของน้ำเชื้อปลาบึก (*P. gigas*) โดยใช้สาร cryoprotectant 3 ชนิด (DMSO, DMA และ MeOH) ร่วมกับสาร extender 2 ชนิด (0.9%NaCl และ C-F HBSS) โดยใช้อัตราการลดอุณหภูมิที่ 10 °C/min ตัวเลขในวงเล็บคือเปอร์เซ็นต์ของตัวควบคุม (น้ำเชื้อสด)

Year	Cryoprotectant + Extender	Fertilization (%)
2548	10%DMSO + 0.9%NaCl	20.00 \pm 3.56 ^d (25.64)
	10%DMA + C-F HBSS	57.60 \pm 1.91 ^b (73.85)
	5%MeOH + 0.9%NaCl	21.20 \pm 3.76 ^d (27.18)
2549	10%DMSO + 0.9%NaCl	19.60 \pm 0.81 ^d (25.13)
	10%DMA + C-F HBSS	63.60 \pm 1.57 ^b (81.54)
	5%MeOH + 0.9%NaCl	35.40 \pm 1.83 ^c (45.38)
	Control	78.00 \pm 2.39 ^a

หมายเหตุ: ตัวอักษรที่ต่างกันแสดงความแตกต่างอย่างมีนัยสำคัญทางสถิติ ($P<0.05$)

3. ผลของสาร extender (0.9% NaCl และ modified extender) ที่มีต่อการเก็บรักษาน้ำเชื้อปลาสายพันธุ์โดยวิธีการแช่แข็ง

จากการทดลองการเก็บรักษาน้ำเชื้อปลาสายพันธุ์โดยวิธีการแช่แข็ง โดยใช้ 0.9%NaCl และ modified extender เป็นสาร extender ร่วมกับสาร cryoprotectant ชนิดต่างๆ นั้นพบว่าเมื่อใช้ 0.9%NaCl ร่วมกับ DMSO (10%) มีอัตราการปฏิสนธิสูงสุดเท่ากับ $54.33\pm6.01\%$ (91%ของน้ำเชื้อสด) ซึ่งไม่แตกต่าง จากน้ำเชื้อสด และพบว่าเมื่อเปรียบเทียบการใช้ extender ทั้ง 2 ชนิดในแต่ละทรีทเมนต์ที่ศึกษานี้ พบร่วมกัน มีความแตกต่างกันทางสถิติ ($p>0.05$) ยกเว้นเมื่อใช้ modified extender ร่วมกับ 5%MeOH (ทรีทเมนต์ที่ 6) มีอัตราการปฏิสนธิต่ำและมีความแตกต่างกันทางสถิติ (ตารางที่ 5)

ตารางที่ 5. ค่าเฉลี่ย (Mean \pm SE) เปอร์เซ็นต์การปฏิสนธิ ของน้ำเชื้อปลาสวาย (*P. hypophthalmus*) ในสาร Extender 2 ชนิด (0.9%NaCl และ modified extender) ร่วมกับสาร cryoprotectant 3 ชนิด โดยใช้อัตราการลดอุณหภูมิที่ 10 °C/min ตัวเลขในวงเล็บคือเปอร์เซ็นต์ของตัวควบคุม (น้ำเชื้อสด)

Treatment	Extender	Cryoprotectant	Fertilization (%)
1	0.9%NaCl	10%DMSO	54.33 \pm 6.01 ^{ab} (90.55)
2	0.9%NaCl	10%DMA	38.00 \pm 4.93 ^{bc} (63.33)
3	0.9%NaCl	5%MeOH	39.00 \pm 3.15 ^{bc} (65.00)
4	Modified Extender	10%DMSO	41.33 \pm 6.17 ^{bc} (68.88)
5	Modified Extender	10%DMA	47.33 \pm 2.33 ^{abc} (78.88)
6	Modified Extender	5%MeOH	30.67 \pm 8.37 ^c (51.12)
7	Control		60.00 \pm 3.21 ^a

หมายเหตุ: ตัวอักษรที่ต่างกันแสดงความแตกต่างอย่างมีนัยสำคัญทางสถิติ ($P<0.05$)

วิจารณ์ผลการทดลอง

1. ผลของระดับความเข้มข้นของสาร cryoprotectants และสาร extenders ที่มีผลต่อการเก็บรักษาน้ำเชื้อปลาสวายโดยวิธีการแช่แข็ง

จากการทดลองเมื่อใช้สาร DMSO (12%) ร่วมกับ 0.9% NaCl พบร่วมเปอร์เซ็นต์การปฏิสนธิสูงสุดเป็น 41% (81% ของน้ำเชื้อสด) เมื่อเปรียบเทียบกับการใช้สาร cryoprotectant ชนิดอื่นๆ (DMA, MeOH และ EG) อย่างไรก็ตามให้ผลแตกต่างกับรายงานของ Withler (1982) ซึ่งใช้ 12%DMSO เข่นกัน แต่มีเปอร์เซ็นต์การปฏิสนธิเพียง 1% เท่านั้น ผลที่ต่างกันอาจเนื่องมาจากชนิดสาร extender ที่ Withler ใช้นั้นได้พัฒนาขึ้นสำหรับ Pacific salmon อาจไม่เหมาะสมกับปลาสวาย เมื่อใช้สาร DMA (10%)+ C-F HBSS จะให้เปอร์เซ็นต์การปฏิสนธิสูงกว่าเมื่อใช้สาร MeOH และ EG ซึ่งสอดคล้องกับรายงานของ Horvath and Urbanyi (2000) ที่ทำการทดลองศึกษาในปลา *C. gariepinus* พบร่วมเมื่อใช้สาร DMA หรือ DMSO เป็นสาร cryoprotectant จะให้เปอร์เซ็นต์การปฏิสนธิไม่แตกต่างกัน ($p>0.05$) อย่างไรก็ตาม เมื่อใช้สาร MeOH เป็นสาร cryoprotectant นั้นพบว่า MeOH (5%)+ 0.9% NaCl จะให้เปอร์เซ็นต์การปฏิสนธิสูงที่สุด (38% ของน้ำเชื้อสด) อย่างไรก็ตาม เมื่อใช้ความเข้มข้นสูงขึ้น 8 และ 10% ส่งผลให้เปอร์เซ็นต์การปฏิสนธิลดลง ซึ่งสอดคล้องกับรายงานของ Bart et al. (1998) ที่ไม่ประสบความสำเร็จกับการเก็บรักษาน้ำเชื้อแช่แข็งปลา Blue catfish (*Ictalurus furcatus*) เมื่อใช้ MeOH เป็นสาร cryoprotectant และจากการรายงานของ Monkompunya et al. (1995) พบร่วม 14%MeOH มีอัตราลดต่ำ *P. gigas* มีผลทำให้อ่อน化ไม่เกิดเคลื่อนที่ และในการศึกษาครั้นนี้ไม่ประสบผลสำเร็จในการใช้สาร EG เป็นสาร cryoprotectant ทั้งนี้อาจเนื่องมาจากการลดความเข้มข้นที่ใช้สูงเกินไป (8, 10 และ 12%) ซึ่งสอดคล้องกับรายงานของ Horvath and Urbanyi (2000) ที่ทดลองใช้สาร EG (5%) ในปลา *C. gariepinus* แล้วพบว่ามีอัตราการเคลื่อนที่ต่ำ

2. การเก็บรักษาน้ำเชื้อปลาเทโพและปลาบีกโดยประยุกต์ใช้เทคนิคการเก็บรักษาน้ำเชื้อปลาสวยงาม

จากการประยุกต์ใช้เทคนิคและวิธีการศึกษาการเก็บรักษาน้ำเชื้อปลาสวยงาม มาศึกษาการเก็บรักษา น้ำเชื้อปลาเทโพและปลาบีกนั้น พบว่าในปลาเทโพ ให้ผลการศึกษาในทิศทางเดียวกับปลาสวยงาม คือเมื่อใช้ 10% DMSO+0.9% NaCl มีเปอร์เซ็นต์การปฏิสนธิสูงสุดเท่ากับ $48.03 \pm 1.30\%$ (70% ของน้ำเชื้อสด) แต่ สำหรับปลาบีกนั้น พบว่าเมื่อใช้ 10% DMA+C-F HBSS ให้อัตราการปฏิสนธิสูงทั้งในปี 2548 และปี 2549 ซึ่ง สอดคล้องกับรายงานของ Baulny et al. (1999) และ Warnecke and Pluta (2003) ซึ่งพบว่า เมื่อใช้ DMA เก็บรักษา น้ำเชื้อปลาให้อัตราการเคลื่อนที่ และอัตราการปฏิสนธิ สูงกว่าการใช้ DMSO, glycerol และ EG แต่ สำหรับในปลาบีกนั้น การใช้ DMA เป็นสาร cryoprotectant ยังไม่มีรายงานมาก่อน

3. ผลของสาร extender (0.9% NaCl และ modified extender) ที่มีต่อการเก็บรักษา น้ำเชื้อปลาสวยงาม โดยวิธีการแช่แข็ง

จากการทดลองเพื่อหาชนิดของสาร extender ที่เหมาะสมที่ใช้ในการเก็บรักษา น้ำเชื้อปลาสวยงามแบบ แช่แข็ง พบว่าการใช้ 0.9% NaCl ให้อัตราการปฏิสนธิไม่แตกต่างจากการใช้ modified extender นั้น สอดคล้อง กับการศึกษาของ Yao et al. (1999) ที่ใช้หลักการเตรียมสาร extender ที่มีค่าออมสินคลิติกสูง กับการศึกษาของ Muchlisin et al. (2004) ทำการศึกษาผลของสาร extender 3 ชนิด (physiological saline, Ringer และ 0.7% NaCl) เก็บรักษา น้ำเชื้อปลา ocean pout (*Macrozoarces americanus* L.) ซึ่งพบว่ามีอัตรา การเคลื่อนที่ไม่แตกต่างกันทางสถิติ ($P>0.05$) อย่างไรก็ตาม Muchlisin et al. (2004) ทำการศึกษาผลของสาร extender 3 ชนิด (physiological saline, Ringer และ 0.7% NaCl) เก็บรักษา น้ำเชื้อปลา bagrid catfish, *Mystus nemurus* แบบระยะสั้น โดยเก็บที่ -4°C เป็นเวลา 24 ชั่วโมง พบว่า Ringer เป็นสาร extender ที่ให้ อัตราการเคลื่อนที่สูงสุด (71%) ซึ่งผลที่ได้ไม่แตกต่างจากการใช้ Physiological saline แต่มีความแตกต่าง จากการใช้ 0.7% NaCl ($P<0.05$)

สรุปผลการทดลอง

1. พบว่าเมื่อใช้ DMSO (12%)+0.9% NaCl เก็บรักษา น้ำเชื้อปลาสวยงามให้อัตราการปฏิสนธิสูงสุดเป็น 41% (81% ของน้ำเชื้อสด) และพบว่าชนิดของสาร extender ทั้ง 3 ชนิดนั้นไม่มีผลต่ออัตราการปฏิสนธิ
2. จากการประยุกต์ใช้เทคนิคและวิธีการศึกษาการเก็บรักษา น้ำเชื้อปลาสวยงาม มาศึกษาการเก็บรักษา น้ำเชื้อปลาเทโพและปลาบีกนั้น พบว่าในปลาเทโพ ให้ผลการศึกษาในทิศทางเดียวกับปลาสวยงาม แต่สำหรับ ปลาบีกนั้น พบว่าเมื่อใช้ 10% DMA+C-F HBSS ให้อัตราการปฏิสนธิสูงทั้งในปี 2548 และปี 2549
3. ในการศึกษาครั้งนี้พบว่าการใช้ 0.9% NaCl และ modified extender เป็นสาร extender ไม่มีผลต่อ อัตราการปฏิสนธิ ดังนั้นในขั้นตอนการเก็บรักษา น้ำเชื้อปลาสวยงาม ควรใช้ NaCl เพราะสามารถเตรียมสารได้ง่าย อีกทั้งราคาถูกกว่า เมื่อกับการใช้ modified extender

กิตติกรรมประกาศ

งานวิจัยนี้ได้รับทุนอุดหนุน จากมหาวิทยาลัยเทคโนโลยีสุรนารี ผู้วิจัยขอขอบคุณ ว่าที่ร้อยตรี สมศักดิ์ เขตสมุทร ผู้อำนวยการศูนย์วิจัยและพัฒนาประมงน้ำจืดสุรินทร์ และนายสุจินต์ หมูขาวณุ ผู้อำนวยการ สถาบันวิจัยการเพาะเลี้ยงสัตว์น้ำจืด บางไทร ที่ให้ความอนุเคราะห์ น้ำเสื้อ-ไข่ ปลาเทโพ และปลาบึง รวมทั้ง ขอขอบคุณ เจ้าหน้าที่และคนงาน ประจำศูนย์วิจัยทั้งสองศูนย์ทุกท่าน ที่มีส่วนช่วยให้การวิจัยครั้งนี้สำเร็จลุล่วง ไปได้ด้วยดี

เอกสารอ้างอิง

- Bart, A.N., Wolfe, D.F., and Dunham, R.A. 1998. Effects of cryoprotectants, sperm density and straw size on cryopreservation of blue catfish, *Ictalurus furcatus*. Transactions of the African Fisheries Society. 127(5):819-824.
- Baulny, B.O., Labbe, C. and Maisse, G. 1999. Membrane integrity, mitochondria activity, ATP content and motility of the European catfish (*Silurus glanis*) testicular spermatozoa after freezing with different cryoprotectants. Cryobiology. 39(2): 177-184.
- Cryologic Pty Ltd. 1999. Freezer control model – 863 operating manual. Victoria, Australia. 1 pp.
- Guest, W.C. 1973. Spermatology and sperm preservation of Channel catfish, *Ictalurus punctatus*. Master thesis. School of Forestry and wildlife management. Louisiana State University and Agricultural and Mechanical college. 92 pp.
- Hambananda, A. and Mongkonpunya, K. 1996a. Cryopreservation of milt of striped catfish, *Pangasius sutchi*. Proceeding of the 34th Kasetsart university annual conference, Kasetsart university press: Bangkok: Thailand. 320-328.
- Horvath, A., and Urbanyi, B. 2000. The effect of cryoprotectants on the motility and fertilizing capacity of cryopreserved of African catfish sperm, *Clarias gariepinus* (Burchell 1822). Aquaculture Research. (31):317-324.
- Kinnear, P. R. and Gray C. D. 2000. SPSS for windows made simple. Release 10. Department of Psychology, University of Aberdeen. United Kingdom: Psychology Press Ltd.
- Kwantong, S. 2003. Cryopreservation of striped catfish, *Pangasius hypophthalmus* sperm. Dissertation. Asian Institute of Technology. Prathumthani. 65 pp.
- Mongkonpunya, K., Chairak, N., Pupipat, T., and Tiersch, T.R. 1995. Cryopreservation of sperm of the Mekong giant catfish. Asian fisheries science. Metro Manila. 8(3-4):211-221

- Mongkonpunya, K., Pupipat, T., Pholprasith, S., Chantasut, M., Rittaporn, R., Pimolboot, S., Wiwatcharakoses, S., and Chaengkij, M. 1992. Cryopreservation of sperm of the Mekong giant catfish, *Pangasianodon gigas* Chevey. Aquaculture and Schistosomiasis. Proceedings of a network meeting held in Manila, Phillipines August 6-10. p. 56-60.
- Muchlisin, Z.A., Hashim, R., Chong, A.S.C. 2004. Preliminary study on the cryopreservation of tropical bagrid catfish (*Mystus nemurus*) spermatozoa; the effect of extender and cryoprotectant on the motility after short-term storage. Theriogenology. (62): 25-34.
- Rana, K.J. 1995. Cryopreservation of fish spermatozoa. In: Cryopreservation and Freezing- Drying protocols. Edited by Day, J.G., and McLellan, M.R. New Jersey: Humana press. 254 pp.
- Warnecke, D., and Pluta, H.J. 2003. Motility and fertilizing capacity of frozen/thawed common carp (*Cyprinus carpio* L.) sperm using dimethyl acetamide as the main cryoprotectant. Aquaculture. 215 (1-4): 167-185.
- Wayman, W.R., and Tiersch, T.R. 2000. Research methods for cryopreservation of sperm In: cryopreservation in aquatic species. Tiersch, T.R., and Mazik, P.M. (Eds.). World aquaculture society. Baton Rouge. Louisiana. 264-275.
- Withler, F.C. 1982. Cryopreservation of spermatozoa of some freshwater fishes cultured in South and Southeast Asia. Aquaculture. (26):395-398.
- * Yao, Z., Richardson, G.F., Crim, L.W. 1999. A diluent for prolonged motility of ocean pout (*Macrozoarces americanus* L.) sperm. Aquaculture (174): 183-193.
-